(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 16 août 2001 (16.08.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/58868 A1

- (51) Classification internationale des brevets⁷:
 C07D 209/42, C07K 1/02
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR01/01026

- (22) Date de dépôt international: 5 avril 2001 (05.04.2001)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 00/04379 6 avril 2000 (06.04.2000) FR
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): ADIR ET COMPAGNIE [FR/FR]; 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie Cedex (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): LAN-GLOIS, Pascal [FR/FR]; 26, Les Bosquets, F-76210 Saint Eustache la Forêt (FR). TURBE, Hugues [FR/FR]; 181, rue Emile Eliot, F-76360 Villers-Ecalles (FR).
- (74) Représentant commun: ADIR ET COMPAGNIE; 1, rue Carle Hébert, F-92415 Courbevoie Cedex (FR).

- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont recues
- sur requête du déposant, avant l'expiration du délai mentionné à l'article 21.2)a)

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

- (54) Title: METHOD FOR SYNTHESIS OF PERINDOPRIL AND ITS PHARMACEUTICALLY ACCEPTABLE SALTS
- (54) Titre: PROCEDE DE SYNTHESE DU PERINDOPRIL ET DE SES SELS PHARMACEUTIQUEMENT ACCEPTABLES

 $\begin{array}{c}
H \\
CO_2H \\
H_3C_{(S)} \\
NH_{(S)} \\
CO_2Et
\end{array}$ (I)

WO 01/58868

- (57) Abstract: The invention concerns a method for synthesis of perindopril of formula (I) and its pharmaceutically acceptable salts.
- (57) Abrégé: Procédé de synthèse industrielle du perindopril de formule (I) et de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

PROCEDE DE SYNTHESE DU PERINDOPRIL ET DE SES SELS PHARMACEUTIQUEMENT ACCEPTABLES

La présente invention concerne un procédé de synthèse industrielle du perindopril de formule (I):

5

10

15

20

et de ses sels pharmaceutiquement acceptables.

Le perindopril, ainsi que ses sels pharmaceutiquement acceptables, et plus particulièrement son sel de tert-butylamine, possèdent des propriétés pharmacologiques intéressantes.

Leur principale propriété est d'inhiber l'enzyme de conversion de l'angiotensine I (ou kininase II), ce qui permet d'une part d'empêcher la transformation du décapeptide angiotensine I en octapeptide angiotensine II (vasoconstricteur), et d'autre part de prévenir la dégradation de la bradykinine (vasodilatateur) en peptide inactif.

Ces deux actions contribuent aux effets bénéfiques du perindopril dans les maladies cardiovasculaires, tout particulièrement l'hypertension artérielle et l'insuffisance cardiaque.

Le perindopril, sa préparation et son utilisation en thérapeutique ont été décrits dans le brevet européen EP 0 049 658.

Compte-tenu de l'intérêt pharmaceutique de ce composé, il était important de pouvoir y accéder avec un procédé de synthèse industrielle performant, facilement transposable à l'échelle industrielle, conduisant au perindopril avec un bon rendement, et surtout avec une excellente pureté.

Le brevet EP 0 308 341 décrit la synthèse industrielle du perindopril par couplage de l'ester benzylique de l'acide (2S, 3aS, 7aS)-octahydroindole 2-carboxylique avec l'ester éthylique de la N-[(S)-1-carboxybutyl]-(S)-alanine, suivie de la déprotection du groupement carboxylique de l'hétérocycle par hydrogénation catalytique.

Ce procédé présente l'avantage de conduire au perindopril avec un bon rendement, à partir de matières premières dont la synthèse industrielle est décrite.

Cependant, la pureté du perindopril obtenu par ce procédé n'est pas satisfaisante, ce qui nécessite une étape de purification pour parvenir au perindopril avec une qualité permettant son emploi comme principe actif pharmaceutique.

En effet, dans les conditions décrites dans ce brevet, le perindopril obtenu est contaminé dans des proportions importantes par les impuretés de formules (II) et (III) :

La demanderesse a présentement mis au point un nouveau procédé de synthèse industrielle conduisant au perindopril avec une pureté qui est compatible avec son utilisation comme principe actif pharmaceutique, et dont les taux en impuretés de formules (II) et (III) sont respectivement inférieurs à 0,2 % et 0,1 %.

Plus spécifiquement, la présente invention concerne un procédé de synthèse industrielle du perindopril caractérisé en ce que l'on met en réaction l'ester benzylique de formule (IV) :

WO 01/58868 PCT/FR01/01026

- 3 -

dans laquelle Bn représente le groupement benzyle,

avec le composé de formule (V):

$$CH_3$$
 CH_3
 EtO_2C
(S) NH (S) CO_2H

5 dans l'acétate d'éthyle,

10

en présence d'une quantité de 1-hydroxybenzotriazole comprise entre 0,4 et 0,6 mole par mole de composé de formule (IV) utilisé et d'une quantité de dicyclohexylcarbodiimide comprise entre 1 et 1,2 mole par mole de composé de formule (IV) utilisé,

en l'absence de triéthylamine ou en présence d'une quantité de triéthylamine inférieure ou égale à 1 mole par mole de composé de formule (IV) utilisé, préférentiellement inférieure ou égale à 0,25 mole par mole de composé de formule (IV) utilisé, à une température comprise entre 20 et 77°C,

pour conduire après isolement au composé de formule (VI) :

$$\begin{array}{c} H \\ \\ H \\ \\ H_{3}C \\ \hline (S) \\ NH \\ \hline (S) \\ CO_{2}Et \end{array} \tag{VI)}$$

dans laquelle Bn représente le groupement benzyle,

dont on déprotège le groupement carboxylique de l'hétérocycle par hydrogénation catalytique, pour conduire au perindopril de formule (I),

et que l'on transforme, si on le souhaite, en un sel pharmaceutiquement acceptable tel que le sel de tert-butylamine.

Ce procédé est particulièrement intéressant pour les raisons suivantes :

- Le couplage en milieu alcalin de l'ester benzylique de formule (IV) avec le composé de formule (V) a été décrit dans le brevet EP 0 308 341.
- 10 Cependant, dans les conditions décrites (utilisation de 3 moles de composé de formule (V), 3 moles de triéthylamine, 3,8 moles de 1-hydroxybenzotriazole et 2,9 moles de dicyclohexylcarbodiimide par mole de composé de formule (IV) engagé), il se forme de nombreux produits secondaires.
 - En particulier, le composé de formule (VI) obtenu contient dans des proportions importantes (5 à 15 %) les impuretés de formules (VII) et (VIII), qui lors de la débenzylation conduisent aux impuretés de formules (II) et (III).

10

20

- 5 -

- La demanderesse a trouvé que, de manière inattendue, la diminution, voire la suppression de la triéthylamine dans l'étape de couplage permettait de limiter le taux en impuretés de formules (VII) et (VIII) dans le composé de formule (VI) à moins de 1,5 %.
- L'hydrogénation catalytique du composé de formule (VI) ainsi obtenu conduit au perindopril avec une pureté bien meilleure, et notamment avec des taux en impuretés de formules (II) et (III) inférieurs respectivement à 0,2 % et 0,1 %.
- De plus, la diminution, dans l'étape de couplage, de la quantité en composé de formule (V), en 1-hydroxybenzotriazole et en dicyclohexylcarbodiimide, permettent d'obtenir un rendement aussi bon en composé de formule (VI) qu'avec des quantités de réactifs plus importantes, rendant ainsi le procédé beaucoup plus avantageux à l'échelle industrielle.

Les exemples ci-dessous illustrent l'invention, mais ne la limitent en aucune façon.

15 <u>Exemple 1</u>: (2S, 3aS, 7aS)-1-{(2S)-2-[(1S)-1-(Ethoxycarbonyl)-butylamino]-propionyl}-octahydro-1H-indole-2-carboxylate de benzyle:

Dans un réacteur sous agitation sont introduits 1 kg de paratoluènesulfonate de l'ester benzylique de l'acide (2S, 3aS, 7aS)-octahydroindole 2-carboxylique, 0,06 kg de triéthylamine, 4,6 l d'acétate d'éthyle puis, après 10 mn d'agitation à température ambiante, 0,52 kg de N-[(S)-carbéthoxy-1-butyl]-(S)-alanine, 0,15 kg de 1-hydroxybenzotriazole et

WO 01/58868 PCT/FR01/01026

-6-

0,5 kg de dicylohexylcarbodiimide. Le mélange hétérogène est ensuite porté à 30°C pendant 3h sous bonne agitation, puis il est refroidi à 0°C et filtré.

Le filtrat est ensuite lavé, puis évaporé à sec pour conduire au produit attendu avec un rendement de 92%.

5 <u>Exemple 2</u>: Acide (2S, 3aS, 7aS)-1-{(2S)-2-[(1S)-1-(éthoxycarbonyl)-butylamino]-propionyl}-octahydro-1H-indole-2-carboxylique:

Le résidu obtenu dans le stade précédent (1 kg) est mis en solution dans 1 l de méthylcyclohexane et transféré dans un hydrogénateur, puis 0,13 kg de charbon palladié à 5% en suspension dans 0,4 l de méthylcyclohexane sont ajoutés, suivis de 3,2 l d'eau.

Le mélange est ensuite hydrogéné sous une pression de 0,5 bar, à une température comprise entre 15 et 30°C, jusqu'à absorption de la quantité théorique d'hydrogène.

Après filtration du catalyseur, la phase aqueuse du filtrat est lavée par du méthylcyclohexane, puis lyophilisée pour conduire au produit attendu avec un rendement de 94%.

15 <u>Exemple 3</u>: Sel de tert-butylamine de l'acide (2S, 3aS, 7aS)-1-{(2S)-2-{(1S)-1-(éthoxycarbonyl)-butylamino]-propionyl}-octahydro-1H-indole-2carboxylique:

10

20

Le lyophilisat obtenu dans le stade précédent (1 kg) est mis en solution dans 14 l d'acétate d'éthyle, puis 0,2 kg de tert-butylamine et 2 l d'acétate d'éthyle sont ajoutés.

La suspension obtenue est ensuite portée au reflux jusqu'à dissolution totale, puis la solution obtenue est filtrée à chaud et refroidie sous agitation jusqu'à une température de 15-20°C.

Le précipité obtenu est alors filtré, réempâté à l'acétate d'éthyle, séché puis broyé pour conduire au produit attendu avec un rendement de 95%.

REVENDICATIONS

1. Procédé de synthèse industrielle du perindopril de formule (I)

et de ses sels pharmaceutiquement acceptables, caractérisé en ce que l'on met en réaction

5 l'ester benzylique de formule (IV):

dans laquelle Bn représente le groupement benzyle,

avec le composé de formule (V):

dans l'acétate d'éthyle,

5

15

en présence d'une quantité de 1-hydroxybenzotriazole comprise entre 0,4 et 0,6 mole par mole de composé de formule (IV) utilisé et d'une quantité de dicyclohexylcarbodiimide comprise entre 1 et 1,2 mole par mole de composé de formule (IV) utilisé,

en l'absence de triéthylamine ou en présence d'une quantité de triéthylamine inférieure ou égale à 1 mole par mole de composé de formule (IV) utilisé, à une température comprise entre 20 et 77°C,

pour conduire après isolement au composé de formule (VI) :

dans laquelle Bn représente le groupement benzyle,

dont on déprotège le groupement carboxylique de l'hétérocycle par hydrogénation catalytique, pour conduire au perindopril de formule (I), que l'on transforme, si on le souhaite, en un sel pharmaceutiquement acceptable.

- 2. Procédé de synthèse selon la revendication 1 du perindopril sous sa forme de sel de tert-butylamine.
- 3. Procédé de synthèse selon la revendication 1, caractérisé en ce que la réaction de couplage est effectuée en l'absence de triéthylamine.

10

- 4. Procédé de synthèse selon la revendication 1, caractérisé en ce que la réaction de couplage est effectuée en présence d'une quantité de triéthylamine inférieure ou égale à 1 mole par mole de composé de formule (IV) engagé.
- 5. Procédé de synthèse selon la revendication 4, caractérisé en ce que la réaction de couplage est effectuée en présence d'une quantité de triéthylamine inférieure ou égale à 0,25 mole par mole de composé de formule (IV) engagé.
- 6. Procédé de synthèse selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que le composé de formule (VI) est obtenu avec un taux en impuretés de formules (VII) et (VIII) qui est inférieur à 1,5 %.

7. Procédé de synthèse selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce que le perindopril est obtenu avec des taux en impuretés de formules (II) et (III) qui sont respectivement inférieurs à 0,2 % et 0,1 %.

nal Application No PCT/FR 01/01026

A. CLASSI IPC 7	ification of subject matter C07D209/42 C07K1/02				
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classifi	cation and IPC			
	SEARCHED ocumentation searched (classification system followed by classification system followed by classif	tion outhors			
	CO7D CO7K	ion symbols)			
Documenta	ulion searched other than minimum documentation to the extent that	such documents are included in the fields s	earched		
Electronic d	data base consulted during the international search (name of data b	ase and, where practical, search terms used	d)		
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, CHEM	ABS Data			
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the re	elevant passages	Relevant to claim No.		
Y	EP 0 308 341 A (ADIR) 22 March 1989 (1989-03-22) cited in the application * exemple 1, stade 3; revendicat 15, 16*	1-7			
Y	VINCENT M ET AL: "SYNTHESIS AND INHIBITORY ACTIVITY OF THE STERE OF PERINDOPRIL (S 9490) AND PERI (S 9780)" DRUG DESIGN AND DISCOVERY,XX,HAR ACADEMIC PUBLISHERS GMBH, vol. 9, no. 1, 1992, pages 11-28 XP000885876 ISSN: 1055-9612 * schema II; page 27 *	OISOMERS NDOPRILATE WOOD	1-7		
		-/			
X Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex.		
* Special ca *A* docume consider the earlier of filing of the characteristic characteristics and the	ernational filing date the application but every underlying the claimed Invention t be considered to coment is taken alone claimed Invention ventive step when the one other such docu- us to a person skilled				
	actual completion of the international search 4 June 2001	Date of mailing of the international se	arch report		
Name and r	Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NI 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Frelon, D				

is nal Application No PCT/FR 01/01026

C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
A	EP 0 116 842 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG ;BOEHRINGER INGELHEIM INT (DE)) 29 August 1984 (1984-08-29) page 6 -page 7	1-7				
A	EP 0 049 658 A (ADIR) 14 April 1982 (1982-04-14) cited in the application * exemple 3, stade D; exemple 17 *	1-7				
A	* exemple 3, stade b; exemple 17 * EP 0 309 324 A (ADIR) 29 March 1989 (1989-03-29) claim 17	1-7				
		l l				
		ļ				

information on patent family members

tr onal Application No PCT/FR 01/01026

		rci/rk	
Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 0308341 A	22-03-1989	FR 2620709 A AT 59047 T AU 2236288 A CA 1336348 A CA 1338015 A DE 3861275 D DK 515188 A GR 3001539 T IE 61453 B JP 1110696 A JP 1831914 C JP 5043717 B NZ 226224 A OA 8915 A PT 88527 A,B US 4914214 A ZA 8806932 A	24-03-1989 15-12-1990 23-03-1989 18-07-1995 30-01-1996 24-01-1991 18-03-1989 23-11-1992 02-11-1994 27-04-1989 29-03-1994 02-07-1993 26-09-1990 31-10-1989 01-10-1988 03-04-1990 30-05-1989
EP 0116842 A	29-08-1984	DE 3302125 A AU 567124 B AU 2364584 A CA 1243032 A DK 26784 A ES 529035 D ES 8505518 A FI 840206 A,B, JP 59139382 A NO 840212 A,B, US 4766129 A US 4826855 A US 4555511 A US 4683238 A ZA 8400439 A	26-07-1984 12-11-1987 26-07-1984 11-10-1988 23-07-1984 16-04-1985 16-09-1985 23-07-1984 10-08-1984 23-07-1984 23-08-1988 02-05-1989 26-11-1985 28-07-1987 25-09-1985
EP 0049658 A	14-04-1982	FR 2491469 A FR 2503155 A AT 7910 T AU 542611 B AU 7594981 A DD 201783 A DE 3164201 D DK 434381 A,B, EG 15361 A ES 505999 D ES 8305723 A FI 813034 A,B, GR 75016 A HU 185147 B IE 51821 B IL 63940 A JP 1032239 B JP 1712706 C JP 57091974 A KR 8601875 B LT 2504 R LU 88262 A LV 5484 A MX 6654 E	09-04-1982 08-10-1982 15-06-1984 28-02-1985 08-04-1982 10-08-1983 19-07-1984 03-04-1982 30-04-1987 16-04-1983 16-07-1983 03-04-1982 12-07-1984 28-12-1984 01-04-1987 30-06-1985 29-06-1989 27-11-1992 08-06-1982 24-10-1986 15-02-1994 03-02-1994 10-03-1994 01-10-1985

information on patent family members

tr onal Application No PCT/FR 01/01026

			1017111	017 01020	
Patent document cited in search report	Publication date		t family ber(s)	Publication date	
EP 0049658 A		NO	813339 A,B,	05-04-1982	
			198535 A	28-09-1984	
		OA	6914 A	31-05-1983	
		PH	17516 A	13-09-1984	
		PT	73755 A,B	01-11-1981	
		SU 1	153827 A	30-04-1985	
		US 4	508729 A	02-04-1985	
		US 4	565819 A	21-01-1986	
		US 4	644008 A	17-02-1987	
		US 4	616029 A	07-10-1986	
		US 4	616031 A	07-10-1986	
		US 4	616030 A	07-10-1986	
		YU	236681 A	30-09-1983	
		ZA 8	106844 A	29-09-1982	
EP 0309324 A	29-03-1989		620700 A	24-03-1989	
		ΑT	61567 T	15-03-1991	
			235688 A	23-03-1989	
			862006 D	18-04-1991	
			515288 A	18-03-1989	
			034324 T	01-04-1993	
			001874 T	23-11-1992	
		HK	55196 A	03-04-1996	
		IE	60995 B	07-09-1994	
			110651 A	27-04-1989	
			009265 C	11-01-1996	
			025723 B	22-03-1995	
			524489 B	14-08-1996	
			206792 A	08-08-1995	
			226222 A	26-06-1990	
		OA D.T.	8941 A	31-10-1989	
		PT	88530 A,B	01-10-1988	
		ZA 8	806933 A	30-05-1989	
	~+~				

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

D e Internationale No PCT/FR 01/01026

A. CL	ASSEMENT	DE L'OBJET	DE LA	DEMANDE	
CIB	7 CC	DE L'OBJET 07D209/4	2	C07K1/	02

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 C07D C07K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche Internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, CHEM ABS Data

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Catégorie • Identification des documents cités, avec, le cas

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Y	EP 0 308 341 A (ADIR) 22 mars 1989 (1989-03-22) cité dans la demande * exemple 1, stade 3; revendications 1, 15, 16*	1-7
Y	VINCENT M ET AL: "SYNTHESIS AND ACE INHIBITORY ACTIVITY OF THE STEREOISOMERS OF PERINDOPRIL (S 9490) AND PERINDOPRILATE (S 9780)" DRUG DESIGN AND DISCOVERY, XX, HARWOOD ACADEMIC PUBLISHERS GMBH, vol. 9, no. 1, 1992, pages 11-28, XP000885876 ISSN: 1055-9612 * schema II; page 27 *	1-7

Yolr la suite du cadre C pour la fin de la tiste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe		
'A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent 'E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date 'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) 'O' document se rélérant à une divutgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens 'P' document publié ayant la date de dépôt international, mais	 *T' document uftérieur publié après la date de dépôt International ou la date de priorité et n'apparlenenant pas à l'étal de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention 'X' document particutièrement pertinent; l'invent tion revendiquée ne peut être considérée comme nouveille ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément 'Y' document particutièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est assocé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier '&' document qui tatt partie de la même tamitile de brevets 		
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale		
14 juin 2001	22/06/2001		
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tet. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnalre autorisé Frelon, D		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

D Internationale No
PCT/FR 01/01026

	(suite) DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie 1	Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pert	no. des revendications visées				
A	EP 0 116 842 A (BOEHRINGER INGELHEIM KG;BOEHRINGER INGELHEIM INT (DE)) 29 août 1984 (1984-08-29) page 6 -page 7	1-7				
A	EP 0 049 658 A (ADIR) 14 avril 1982 (1982-04-14) cité dans la demande * exemple 3, stade D; exemple 17 *	1-7				
A	EP 0 309 324 A (ADIR) 29 mars 1989 (1989-03-29) revendication 17	1-7				
į						

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE Renseignements relatifs aux membres de familles de brévets

D se internationale No PCT/FR 01/01026

Degrament brount =144		Data da T			01/01026
Document brevet cité au rapport de recherch	e	Date de publication		embre(s) de la ille de brevet(s)	Date de publication
EP 0308341 A		22-03-1989	FR AT	2620709 A 59047 T	24-03-1989 15-12-1990
			AU	2236288 A	23-03-1989
			CA	1336348 A	18-07-1995
			CA	1338015 A	30-01-1996
			DE	3861275 D	24-01-1991
			DK	515188 A	18-03-1989
			GR	3001539 T	23-11-1992
			IE	61453 B	02-11-1994
			JP	1110696 A	27-04-1989
			JP JP	1831914 C 5043717 B	29-03-1994 02-07-1993
			NZ	226224 A	26-09-1990
			OA	8915 A	31-10-1989
			PT	88527 A,B	01-10-1988
			ÜS	4914214 A	03-04-1990
			ZA	8806932 A	30-05-1989
EP 0116842	Α	29-08-1984	DE	3302125 A	26-07-1984
			AU	567124 B	12-11-1987
			AU	2364584 A	26-07-1984
			CA	1243032 A	11-10-1988
			DK ES	26784 A 529035 D	23-07-1984 16-04-1985
			ES	8505518 A	16-09-1985
			FI	840206 A,B,	23-07-1984
			JP	59139382 A	10-08-1984
			NO	840212 A,B,	23-07-1984
			US	4766129 A	23-08-1988
			US	4826855 A	02-05-1989
			US US	4555511 A 4683238 A	26-11-1985
			ZA	8400439 A	28-07-1987 25-09-1985
EP 0049658	A	14-04-1982	FR	2491469 A	09-04-1982
			FR	2503155 A	08-10-1982
			AT	7910 T	15-06-1984
			AU	542611 B	28-02-1985
•			AU	7594981 A	08-04-1982
			DD DE	201783 A 3164201 D	10-08-1983 19-07-1984
			DK	434381 A,B,	03-04-1982
			EG	15361 A,b,	30-04-1987
·.			ËS	505999 D	16-04-1983
			ES	8305723 A	16-07-1983
			FI	813034 A,B,	03-04-1982
			GR	75016 A	12-07-1984
			HU	185147 B	28-12-1984
			IE IL	51821 B 63940 A	01-04-1987 30-06-1985
			JP	1032239 B	29-06-1989
			JP	1712706 C	27-11-1992
			JP	57091974 A	08-06-1982
			KR	8601875 B	24-10-1986
			LT	2504 R	15-02-1994
			LU	88262 A	03-02-1994
			LV MX	5484 A 6654 E	10-03-1994 01-10-1985

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

D e Internationale No PCT/FR 01/01026

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication		mbre(s) de la lle de brevet(s)	Date de publication	
EP 0049658	A	*	NO	813339 A,B,	05-04-1982	
			NZ	198535 A	28-09-1984	
			OA	6914 A	31-05-1983	
			PH	17516 A	13-09-1984	
			PT	73755 A,B	01-11-1981	
			SU	1153827 A	30-04-1985	
			US	4508729 A	02-04-1985	
			US	4565819 A	21-01-1986	
			US	4644008 A	17-02-1987	
			US	4616029 A	07-10-1986	
			US	4616031 A	07-10-1986	
			US	4616030 A	07-10-1986	
			YU	236681 A	30-09-1983	
			ZA	8106844 A	29-09-1982	
EP 0309324	Α	29-03-1989	FR	2620700 A	24-03-1989	
			AT	61567 T	15-03-1991	
			AU	2235688 A	23-03-1989	
			DE	3862006 D	18-04-1991	
			DK	515288 A	18-03-1989	
			ES	2034324 T	01-04-1993	
			GR	3001874 T	23-11-1992	
			HK	55196 A	03-04-1996	
			IE	60995 B	07-09-1994	
			JP	1110651 A	27-04-1989	
			JP	2009265 C	11-01-1996	
			JP	7025723 B	22-03-1995	
			JP	2524489 B	14-08-1996	
			JP	7206792 A	08-08-1995	
			NZ	226222 A	26-06-1990	
			OA	8941 A	31-10-1989	
			PT	88530 A,B	01-10-1988	
			ZA	8806933 A	30-05-1989	